(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

Φ公開特許公報(A)

昭55—162772

⊕Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和	55年(19	80)12月	18日
C 07 D 213/64		7138—4 C					
213/65		7138-4C	発明σ	数	1		
213/68		7138-4 C			未請求		
213/70		7138-4 C					
213/82		7138-4C					
213/85		7138-4C					
215/22		7306-4 C					
217/14		7306—4 C					
217/24		730 6 —4 C					
235/26		7306-4 C					
239/32		6670—4 C ¾	×.			(全 6	頁)

の置換酢酸誘導体の製造法

②特 顧 昭55—69434

②出 順 昭49(1974)5月22日 ②特 顕 昭49—58244の分割

70 発 明 者 浜田芳徳

尼崎市武庫豊町 2 の 5 の53の30 3

切出 願 人 塩野 教製 業株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

砂代 理 人 弁理士 岩崎光隆

最終頁に続く



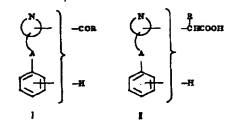
1973

4.発明の名称

置換酢被誘導体の製造法

2特許請求の範囲

一般式!で表わされる化合物にアルコキンメチレン三次化水紫藍屋換フオスフオフンを反応させ、 て得られる化合物を加水分解しついで酸化して一 彼式!で表わされる化合物を得ることを特徴とす る関連酢酸解媒体の製造法。



(式中、Nはピリロン。ピリモリン。イモデザールまたはテトラゾールを表わし、Bは炭化水疾基を表わし、Aは効果または硬黄を表わし、Nはよび上記ペンゼン環上には反応に影響 及ぼさない

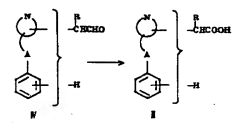


「公園の置換器を有していてもよくあるいは結合べ」 シゼン弾または結合胎弾を有していてもよく-COR 基はこの結合ペンゼン弾上にあつてもよい。 3発明の解析な説明

本発明は延集酢酸解毒体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用も合む))および厳痛作用を示し医薬または動物薬として 有用な重集酢物酵毒体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によって示される。

(白泉不足)



(式中、 はどりタン、ピリミタン、イミダゾールまたはチトラゾールを変わし、8 は炭化水素基を変わし、A は酸素または硬質を変わし、 がおよび上記ペンゼン環は反応に影響を及ぼさない!~3 側の個換基を有していてもよくあるいは結合ペンゼン環または結合服果を有していてもよく。 ~COB 並はこの結合ペンゼン理上にあってもよい。 ** はアルキル基を変わす。 〕

本発明方法は一般式 I で扱わされる化合物をアルコキシメチレン三炭化水素製換フオスフオランと反応させるいむゆるウイティッと (Wittig) 反応に付し(反応①)、得られる化合物質を加水分解に付し化合物がとした(反応②)後酸化反応に

- 3 -



常不活性気流中で行われる。得られる化合物系はついで反応③すなわち加水分解反応に付し、アルコキシメチレン基をアルデヒド基にする。 この加水分解は通常エノーシェーテルを加水分解する 顔に用いられる手取を用いることができる。例えば、酸として塩酸、親酸、磷酸はたはこれらと有機酸(例えば、酢酸)などとの混合物を用いることができる。生成する化合物がは単額することなく次工程③に付すことができる。

反応③は化合物》のアルデヒド基をカルボキンル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に単じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム・過酸化水素・酸化酸などにより水中または有機溶媒中で酸化してもよいし、硝酸・クロム酸、溶碳酸と過酸化的・または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上記反応①、③および⑤の工程において反応を受ける滅上の質機基は各反応の前後に管機基を修施



神順昭55-162772(2)

付して目的とする重換酢酸調導体 E を る(反応) ものである。

次に本発用方法の実施について詳細に記する。 反応①は通常のウイティッヒ反応に従って行えば よく。種々のアルコキシメチレン三炭化水業要換 フオスフオラン(例えば,メトキレメテレントリ フエニルフオスフオラン、メトキシメテレントリ (メトキシメチル)フオスフオラン、エトキシメ テレントリプテルフオスフオランなど)が原料化 合物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。 例えば、上記フオスフオランドハロゲン化水素が 付加したフオスフオニウム塩を使用し。有機金属 (例えば、フェニルリチウム、ブテルリテウムな ど)を用いてエーテル類(例えば、エーテル、ジ ピニルエーテル、テトラヒドロフランなど)中で 必要に応じて加進下で化合物しと反応させるか。 あるいはアルカリ会属アルコキサイド(例えば。 ナトリウムメチラート。ナトリウムエチラートな ど)を用いてルコキサイドと対応するアルコール 中で反応させるのが通常実施的である。反応は通

- 4 --



することにより。最終において目的化合物を得る ようにすることができる。

なお、原料化合物『はハロゲノピリジン類にフェノール類またはチオフェノール類を必要に応じて進基性物質の存在下に反応させることにより、

かくして得られた化合物 I はさらに分離、精製あるいは観測化。その他の必要に応じて、適当なアルカリ全異塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土那金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することができる。

本発明方法の目的化合物である優美酢酸脂準体 及びその複繁は優れた抗災既作用(抗りウェデ作 用も含む)または鹹腐作用を示し、医薬または動 物薬として有用な化合物である。

以下実象例において本苑明方法の実施部様を示す。

実施例/

元素分析 C_{/3}H_{/3}O₂Nとして 計算値: C.7466;H.627;N.589 実験値: C.7494;H.637;N.579 IR p^{CHC6}3 cm^{-/} /658,/390 NMR 8(CDC6₃) /88,/95(3H.6),/367, 370(3H.m),6/2,633(3H.q)

- 2 -



Mo エメテル基、Mei =メトキシ基、Bi =エテル基、Pr =プロビル基、iーPr =イソプロビル基、Bu =ブテル基、i ーBe =イソブテル基、sーBu = c ーブテル基、Ac =アセテル基、An =アニリノ基、Ca (a H₂O) =カルシウム塩(n 水和物)。
Ad =アルミニウム塩、d =分解点。

(以下桑白)



特爾昭55-162772(3)

実施例ユーノロヨ

以下実施例!と同様にして下記の化合物を得る。なお、下記表中で用いられる略号は下記の意味を 表わし、人種において例えばユーロはピリジン類 の3位がエーテル結合していることを表わし、X₁、 X₂、Y₁、Y₂およびY₃機において例えば4-C&はク ロルが母核の単位を重換していることを表わす。

-8-

																								Ħ	4	55	-16		72(4)
	(D)#	135~/315	119~1304	98~36	1075~10654	ru-134	111-011	56~46	114-115	Ca (2H 10)/35~/36	C. (28 0 20-4/4	¥164~65	135~130d	101~1034	1145-1143	81~16	C* (1/18/30)/#0~/#/	C. ()(B.J.O)/55	92-63	108~107	105~1064	76214	134~1564	Ca (2830)/55~/57	OS/(OFH) "O	160~143 (現地)	C. (48,0)/87~/89	\$\$\$/~\$T\$/(0FHT) 13	C* (483,0)/45	C. (H,0)205
¥	, r	H	四	Ħ	Ħ	Ħ	#	×	=	#	Ħ	Ħ	Ħ	=	×		=	=	×	Ħ	Ħ	=	Ħ	=	×	Ħ	ᇳ	×	×	×
- сисоон	7	=	ĸ	×	Ħ	×	×	=	×	Ħ	×	×	Ħ	斑	Ħ	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	×	=	Ħ	×	×	×	=
× × × × ×	, x,	F	#-C1	×	7	7	Ş	Ħ	10.	×	ij	i c	#-#e1	. ***	œ	į.	=	1 • J(−)	į	305	K-CN	134	#-C00H	rer,	77	#-COMH,	₩.	#-0¥	4-0Ac	#-0R
	x, x,	×	Ħ	×	×	麗	Ħ	×	Ħ	Ħ	I	Ħ	×	¤	×	¥	×	×	=	Ħ	Ħ	Ħ	×	×	Ħ	×	Ħ	Ħ	×	×
, ,	*	=	24	×	Ħ	Ħ	×	Ħ	Ħ	E	×	×	×	×	×	Ħ	Ħ	Ħ	×	퍽	×	Ħ	×	=	二	Ħ	×	Ħ	=	E
	+	9	3-0	7-0	7-0	9	7-0	0-7	0-9	0-7	9-9	3-8	7-0	7-0	8-9	0-9	8-1	9-0	Ò	9-0	9	9-9	7	-0	6-13	9	7	7-0	0-7	0-7
والمعجاد	ps	1	Ř	i	ż	ĸ	Ä	ż	i	ż	ź	ż	ż	ż	ž	ä	ż	ž	ñ	Ė	ż	ä	ż	ž	ž	ķ	4	ž	÷	3
H 4 H	R - CBC 003E の位置		*	*	*	*	~	Las.	~	7	7	*	*	*	~	60	*	m	*	ъ	3	'n	*	*	•1	*	*	*	<u>.</u>	~
	A A	7	•	*	47	•	~	•	•	01	:	7	٣/	*	2	7	11	> /	6/	70	ŕ	77	23	7	25	36	37	38	7	30

- 10-

						₹.	•																											
φ(C)	113~1164	/32~/33d	142-1434	136~1374	206~208 u	119~120	135~/394	120~131	135~136	12~13	911~511	26-96	63-63	81~83	120-121	16-06	9#1~5#1	86-46	\$6~\$74	\$01~601	C. (2H30)/954	C. (2H20)/894	01 (15H 10) 1034	/73~/7#4	P#0/~80/	138~/39	113-114	155~/56	135~136	C1 (45H30)/694	133~1364	P421~721	C1 (/JH 10) /65~/664	1205-1215
۲,	×	×	×	×	×	×	×	=	×	=	I	×	Ħ	Ħ	×	×	m	×	Ħ	×	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	į	ţ	į	Ţ	#	į	į	Œ	H
۲,	×	=	×	=	Ħ	×	÷	#	×	×	3-K.	H	×	113	į	į	æ	×	3-46	×	Ť	·F	Ť	7	į	į	Ŧ	Ŧ	Ţ	i_	Ţ	i k	ų.	•
, <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	F-NO.3	EXT.	#-MBA•	#-MECOOD!	#-NHCOAD	#-1·	タルースンプ	¥ - C3	=1	×	2-K:	300	Į	į	ij	-H-W	ᅖ	#-1-Ba	į	m	, Fr	ŗ	ŗ	į	, k	ķ	į	Ī	Ī	34-(CH3)	į	j.	73-(CH3)"-	7.7.4.4
×	×	×	I	Ħ	×	Ħ	×	=	×	=	Ħ	e	×	Ħ	E	Ħ	×	=	×	≖	×	=	×	¥	Ħ	Ħ	Ħ	×	E	=	Ħ	×	×	×
×	=	Ħ	×	Ħ	æ	24	Ħ	Ħ	į	Ţ	Ħ	×	×	×	m.	×	×	×	×	į	×	×	Ħ	*	×	×	×	떄	×	=	=	×	×	×
-4-	0-7	0-4	9	9-1	7-0	0-9	0-7	9	0-9	0-9	0-9	0-7	0-9	9-9	0-9	9-0	6 − 0	9-0	9-7	0-9	0-9	0-9	0-9	7-0	7-0	9	0-9	9	9	9	9-7	1-0	9-0	9
p#,	ĸ	ž	ž	ä	ż	ĸ	ż	÷	Ė	Ė	ž	ż	.	ž	ž	3	i	ž	Ė	ž	ż	ä	ż	ž	i	ż	ä	ž	ä	ż	ż	ĸ	¥	3
-Cacoos	*	*	*	*	3	*1	¥	. ••• •	***	~	~	~	, Or	~	m	*1	m	٠,	*	*1	~	~	*	*	*	~	m	e,	~ <u></u>	. ~	*	*	.	لى
N v	À		24	36	46	96	42	3 6	3	03	ì	3	83	*	5#	9#	47	*	*	20	75	77	2.5	35	5.5	**	57	3.6	3.0	9	3	79	63	39

特無昭55-162772(5)

実施例	B 一CHCOOH の位置	R	-A-	x,	x,	Y,	Y,	Y,	ጭ (ነር	:)
65	3	M.	4-0	H	H	23-~	ング、	H	/3/~/3	2
66	3	M.	6-0	4-Me	5-X0	H	H	H	144~14	5
67	4	Mo	2-0	56-	-ベン/	H	H	Ħ	C. (\SEC)216~217
68	3	M.	4-0	4.S-	ペング	H	Ħ	Ħ	122~/2	. .3
69	3	Mo	6-0	45-(CH _a) _e -	H	H	H	151~15	2
70	3	Мe	6-0	Ħ	Ħ	34-(CH	_و(ي	H	1225~1	235
71	3	Me	,6-0	H	H	3-Mo 1	Ħ	Ħ	69.5~70	15
72	3	Мe	6-0	2-Me	4-Ma	H	Ħ	Ħ	C. (/,5B_)2/84
. 73	3	Me	6-0	H	Ħ	4 -OH	H	Ħ	167~16	9
74	3	Me	6-0	H	H	4-A00	H	Ħ	161~16	2
75	. з	M•	6-0	H	H	4- i−P r	H	H	89~91	
76	3	Me	6-0	H	H	4 −P•	H	H	81.5~82	LS
77	3	Me	6-0	H	H	4~ €—B u	H	н	112~11	· 3
78	3	Mo	6-0	Ħ	H	4 —a−B a	Ħ	H	67~71	
79	3 .	Мa	6-0	H	Ħ	4 −Bu	H	H	C*(HD)/	40~142
80	3	Me	6-0	Ħ	H	4 − i −B a	H	Ħ	C. //4~	·//9(d)

B H A



T, Y, CH, CHCOOH	\ }~
	, N, T (X

* *	,	×	フェノキン語の位置	*	*	7 × 8 - * 6 0 7 間 7 地	(D) #
3	=	#	7	Ħ	=	9	16-77
7	23	×	7	=	Ħ	*	139~130
6.3	70	Ħ	n	×	×	*	005~361
3	LHN03-2	×	71	Ħ	Ħ	*	2////2
2	=	×	ťη	×	Ħ	*	130~131
86	×	Ħ	*	×	Ħ	*	180-181
\$7	3#-(CH ₃)	H,),-	71	×	Ħ	*	166~167
:	スペールン	7.7	ч	z i	×	*	145-147
0.	į	į	٦	æ	=	*	1555~156
9.0	į	į	7	×	=	*	/43~/43
6	**	×	7	×	Ħ	*	123~12#
9.2	Į,	100	71	×		*	Ca (H,0)273-275
. 6	į	=	7	Ħ	E	*	137~138
. 4	7-16	×	*	Ħ	Ħ	3	153~153
9.5	*	œ	7	×	#	*	133-134
3	į	Ħ	ч	.	×	*	12/~/17
47	*	E	4	į	#	*	\$01~601
7.	· #	m	•	3-Me	×	*	Ca (40H,0)/584
66	:	=	7	×		*	136-138
100	Ħ	Ħ	71	į	×	*	180~181
101	Ħ	Ħ	ч	7	¤	*	66~36
107	Ħ	Ħ	٦	70-7	Ħ	*	911~511
103	=	Ħ	7	3-6	7	*	137~128

実集例 / 0 4 - / 0 7

実施例!と阿様にして下記の化合物を得る。

えー(るー(ネービリジルオキシ)ーネーナフ チル)プロピオン酸、甲/タフ~/タ*を*で。

ユー (4 - (/ - フェニルー / ユネダーテトラ ゾリルオキシ) フェニル) プロピオン酸、甲/65 ~/ 6 6 ℃。

ユー(4ー (・ユーピリモジルオキシ) フェニル)プロピオン酸・デノク4~1 クまで。

ユー(4ー (/ーノテルーユーベンズイミダゾ イルオキシ) フエニル) プロピオン酸。甲/よチ ~/よよで。

> 特許出職人 堪爾萬寶嘉泰式会社 代 理 人 弗理士 岩梅 光龍

第1頁の続き

DInt. C	l.³	識別記号	庁内整理番号
// A 61 K	31/415	ABG	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	31/44	ABE	
	31/455	AAH	
•-	31/47	ABG	

砂発・明・者 岡田哲夫

堺市三条通2の5